(19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—131791

豊中市上新田 4-16-13-121

⑤Int. Cl.³ C 07 D 487/04	識別記号 128	庁内整理番号 8115—4 C	❸公開 昭和57年(1982)8月14日
513/04	111	6580—4 C	発明の数 2
# A 61 K 31/38	ADZ	0000 10	審査請求 未請求
31/55	ADU		productive of the C
02,00	ADZ		
(C 07 D 513/04			
277/00			
243/00)			(全 12 頁)
•			

79発

図ペンゾジアゼピン誘導体およびその製造法

②特 願 昭56-216205

郊出 願 昭56(1981)12月28日

優先権主張 ②1980年12月31日③イギリス

97. 切 相 同句程力 川西市水明台1-5-87 箕面市瀬川2-5-5

①出 願 人 藤沢薬品工業株式会社 大阪市東区道修町4丁目3番地

村田正好

仍代 理 人 弁理士 青木高

明 者 戸塚善三郎

明 細 書

1. 発明の名称

ペンソジアゼピン誘導体およびその製造法

2. 特許請求の範囲

1) 一般式

$$R^1$$
 R^2 Q R^4

〔式中、 R1 はヒドロキシ基、

R² は低級アルコキシ基を意味し、

 R^8 は水素を意味しかつ R^4 は低級アルコキシ基を意味するかまたは R^8 と R^4 とがいっしょになってN-C 結合を形成すること意味する。

Xは >C + O

2) (a) 一般式

〔式中、 $oldsymbol{\mathrm{R}}_{\mathrm{a}}^{1}$ はヒドロキシ基または保護されたヒドロキシ基、

R²は低級アルコキシ基、

$$\mathbb{R}^1$$
 \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^2

[式中、R¹ はヒドロキシ盛を意味し、R² および X は前と同じ意味である]で示される化合物を得 るか、または

(b) 一般式

$$R^1$$
 R^2
 O
 X

〔式中、 R¹、 R² および X はそれぞれ前と同じ意味〕で示される化合物に低級アルカノールを反応させて、一般式

〔式中、 Kaは低級アルコキシ基を意味し、R1、R2 および X はそれぞれ前と同じ意味である〕で示される化合物を得ることを特徴とする一般式

〔式中、 R^1 、 R^2 およびX は前と同じ意味であり、 R^3 は水素を意味しかつ R^4 は低級 アルコキシ基

〔式中、 R¹はヒドロキシ島、

R2は低級アルコキシ基を意味し、

 R^8 t 水素を意味しかつ R^4 は低級アルコキシ基を意味するかまたは R^8 と R^4 とがいっしょになって N-C 結合を形成することを意味し、

Xは >CH-OH、 >S、 >C=O、 >C=CHCN または R^5 が低級アルコキシ基である >C=N-R 6 を意味する〕で示すことができる。

上記定義において、 R²、R⁴および R⁵における低級アルコキシ基の好適な例としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、プトキシ基、イソプトキシ基、第 3 級プトキシ基、ペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等のような炭素原子 I ~ 6 個を有するアルコキシ基が挙げられるが、特に好ましくは C₁ ~ C₈ の低級アルコキシ基である。

との発明のペンゾジアゼピン誘導体は下記に示す種々の方法によって製造するととができる。 方法 | を意味するかまたは R^3 と R^4 とがいっしょに なって N-C 結合を形成することを意味する で示される化合物の製造法。

3. 発明の詳細な説明

この発明は新規ペンゾジアゼピン誘導体に関する。 さらに詳しくは抗菌活性をよび抗腫瘍活性を有する新規ペンゾジアゼピン誘導体、その製造法 およびその医薬組成物に関する。

すなわち、この発明の一つの目的は抗菌剤および抗腫瘍剤として有用な新規ペンゾジアゼピン誘導体を提供することにある。

との発明のもう一つの目的はペンゾジアゼピン 誘導体の製造法を提供することにある。

この発明のさらにもう一つの目的はベンゾジアゼピン誘導体を主成分とする医薬組成物を提供することにある。

との発明によるベンゾジアゼピン誘導体は、

$$-\Re \, \mathfrak{K} : \underset{\mathbb{R}^2}{\mathbb{R}^3 - \mathbb{R}^4}$$

方法 🛚

〔式中、 R^1 、 R^2 および X はそれぞれ前と同じ意味 . であり、

 R^1_a はヒドロキシ盛または保護されたヒドロキシ基、

Raは低級フルコキシ基をそれぞれ意味する」。 上記製造法を以下さらに詳細に説明する。

方法【

目的化合物〔la〕は化合物〔ll〕を接触還元に付すことにより製造することができる。

特開昭57-131791(3)

原料化合物(II)は新規であり、後述の方法によって製造することができる。

Raにおける保護されたヒドロキシ基の保護基は慣用の保護基であればよく、好ましくはペンジル、2-=トロペンジル、4-=トロペンジルなとのような置換もしくは非置換アラルキル基である。

接触還元は、たとえばパラジウムー炭素、パラジウムー硫酸バリウム、パラジウム炭酸バリウム 等の慣用の接触還元用触媒を用いて行なわれる。

反応は通常、たとえばテトラヒドロフラン、酢酸エチル等の不活性溶媒中、冷却下ないしは加温下の温度範囲で行なわれる。さらに上記反応条件に加えてこの反応を低級アルカノール中で行なってもよい。しかしながら、たとえばメタノール、エタノール、プロパノール等の低級アルカノールを溶媒としてこの反応に使用する場合には、反応系内に目的化合物 [1a] と共に目的化合物 [1b] もされ、そのような場合には目的化合物 [1a]と[1b]

$$R_a^1$$
 NO_2 NO_2 R_a^6 R_a^1 NO_2 R_a^6 R_a^2 NO_2 R_a^6 R_a^2 NO_2 R_a^6 R_a^2 NO_2 R_a^6 R_a^2 NO_2 R_a^1 R_a^2 NO_2 R_a^1 R_a^2 NO_2 R_a^1 R_a^2 NO_2 R_a^1 R_a^2 NO_2 NO_2 R_a^1 R_a^2 NO_2 NO_2 R_a^1 R_a^2 NO_2 NO_2

〔式中、 R_a^1 、 R^2 およびX はそれぞれ前 と同じ意味であり、 R^6 はカルボキシ基またはエステル化されたカルボキシ基を意味する〕

製造法A

化合物 [YI] は化合物 [YII] またはそのカルボキシ基における反応性誘導体を化合物 [YII]と反応させることにより製造することができる。

原料化合物 [Vin] には既知化合物および新規化合

とは慣用の方法によって単離、精製することができる。

方法【

化合物(Ib)は化合物(Ia)を低級アルカノール(II)と反応させることにより製造することができる。

この反応は通常、たとえばメタノール、エタノール、プロパノール等の低級アルカノール (Ⅵ) 中、冷却下ないしば加温下の温度範囲で行なわれる。

前記方法「および」によって製造した目的化合物 [la] および [lb] は慣用の方法により単離し、かつ精製することができる。

前記方法 「および 『の原料化合物 〔『〕の製造法を以下反応式により説明する。

物が含まれる。既知化合物、たとえば2-=トロー4-(4-=トロベンジルオキシ)-5-メトキシ安息香酸はザ・ジヤーナル・オブ・アンチビオチックス、第30巻、第341頁に記載されている方法で製造することができ、新規化合物もこの方法に準じて製造することができる。

もう一つの原料化合物 [VII] にも新規化合物 が 含まれる。数種の新規化合物は後述の実施例で示 す方法により製造することができ、その他の新規 化合物もその方法に準じて製造することができる。

化合物 [VII] のR⁶ におけるエステル化されたカルボキシ基の好適な例としては、たとえばジフェニルメトキシカルボニル等のようなアル(低級)アルコキシカルボニル基が挙げられる。

化合物 [VII] の反応性誘導体の好適な例は、たと えば酸塩化物、酸臭化物等の酸ハロゲン化物、酸 無水物、活性化エステルなどのような一般的によ く利用される反応性誘導体である。

原料化合物として遊離酸 [VII]を使用する場合には、反応を慣用の組合剤の存在下に行なりことが

望ましい。

反応は通常、N,N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、ピリジンのような 容媒もしくはそれらの混合物中で行なわれる。

この反応は好ましくは、慣用の有機塩基もしく は無機塩基の存在下に行なわれる。

この反応は冷却下ないしは室温の温度範囲で行 なうことが望ましい。

Xが CH-OHを意味する目的化合物 (VI) を との反応によって製造する場合、この目的化合物 を慣用の軟化剤(たとえばジョーンズ試薬、モフ ァット試薬など)で軟化することによって、さら にXが C=Oである化合物 (VIb) に転換すること ができる。

製造法B

化合物 [V] は R⁵ がエステル化されたカルボキシ 基である化合物 [VI] を加水分解するととによって 製造することができる。

加水分解は一般的に利用される加水分解法によ

類 アルカリ土金属等のような慣用の還元剤が挙げられる。

反応は通常、テトラヒドロフラン、酢酸エチル等の不活性溶媒中、冷却下ないしは加温下の温度 範囲で行なわれる。

この発明の目的化合物[|]は抗腫瘍活性および 抗菌活性を有するので、抗腫瘍剤および抗菌剤と して人および動物の疾患治療用として有用である。

との発明の代表的化合物の抗腫瘍活性試験結果 を以下に示す。

試験

(1)試験化合物

試験化合物番号	化 学 式
1	CH ₃ O O O O
2	HO OCH _B

って行なりととができるが、たとえばアニソール などのカチオン捕捉剤の存在下にトリフルオロ酢 . 酸を用いて行なりことが望ましい。

この反応はソクロロメタン、クロロホルム等の 容媒を用いて、もしくは容媒を用いずに行なうこ とができ、冷却下ないしは加温下の温度範囲で行 なわれる。

上記製造法Aによって、R⁶がカルボキシ基である化合物(YI)が得られる場合には、この化合物はこの製造法Bを経由せず、直接に次の製造法Cの原料化合物(Y)として使用することができる。製造法C

化合物 [1] は化合物 [V] を化合物 [IV] と反応させ、生成 した化合物を次いで還元剤により還元することによって製造することができる。

との反応に使用すべき還元剤の例としては、水 業化アルミニウムリチウムなどのような水素化アルミニウムアルカリ金属もしくは水素化アルミニウムアルカリ土金属・水素化ホウ素リチウム等の水素化ホウ素アルカリ金属もしくは水素化ホウ素

(2)試験方法

生後6週間以上経過し、雄の体重が189を超え、雌の体重が179を超えるBDF1系雌および雄マウスを試験に使用した。リンパ性白血病細胞(P388)を6~7日毎にDBA/2マウスに複水細胞の腹腔内接種法により移入した。試験化合物をメチルセルローズ水溶液に溶解した。との試験においてはマウスの白血病細胞接種24時間後に、試験化合物を各投与群にそれぞれ50m//kg(コントロール群にはメチルセルローズ水溶液のみ)の投与量で1日1回、計4日間腹溶活性をコントロールに対す寿命の延長度(ILS=T/C×100-100)によって表わした。式中、Tは投与群の平均生存期間(MST)、Cはコントロール群の平均生存期間で意味する。

試験結果を次の表に示す。

(3)試験結果

リンパ性白血病 P₁ 3 8 8 に対する試験化合物の 抗腫瘍性

試験化合物 番号	マウス数 (匹)	投与量/1日 (mg/Kg)	MST (日数)	ILS (%)
1	10	5 0	1 1.5	28
2	10	5 0	1 1.0	22
コントロール	10	0	9.0	_

この出願の抗菌組成物ならびに抗腫瘍組成物は、 たとえば活性を有する目的化合物(I)を主成分と し、外用、腸溶用、経口用もしくは非経口用に適 した医薬用有機もしくは無機担体もしくは賦形剤 と混合して、固体状、半個体状もしくは液状の剤 形で使用することができる。

有効成分はたとえば、通常の無毒の医薬として許容される担体と混合し、錠剤、ペレット剤、カプセル剤、坐剤、液剤、乳剤、懸濁剤その他使用に適した形で使用してもよい。使用しうる担体は水、プドウ糖、乳糖、アラピアコム、ゼラチン、マンニトール、でん粉ベースト、マグネシウムトリシリケート、タルク、とうもろとしてん粉、テラチン、コロイドシリカ、馬鈴薯でん粉、尿来モ

(1) 2 - ニトロー4 - (2 - ニトロペンジルオキシ) - 5 - メトキシペンゾイルクロリド(9 g) のテトラヒドロフラン(30 ml) 溶液を4 - ヒドロキシーL - プロリン(3.8 6 g)、トリエチルアミン(5.9 5 g) かよび水(40 ml)の混合物に加えた。この反応液を常温で10分間攪拌し、減圧濃縮した。残った水溶液を濃塩酸でPH1.5 に調整した。析出した沈殿を沪取、水洗して、五酸化リンで乾燥した後、エタノールから再結晶して、1-(2 - ニトロー4 - (2 - ニトロペンジルオキシ) - 5 - メトキシペンゾイル] - 4 - ヒドロキシーL - プロリン(10.9 g) を得た。融点219~220 c。

 $1R(yy_3-n):1720, 1635cm^{-1}$

NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 2.0 - 2.4 (2H, m), 3.08 (1H, d, J=11Hz), 3.55 (1H, dd, J=11Hz, 5Hz), 3.97 (3H, s), 4.17 - 4.5 (1H, m), 4.47 (1H, t, J=8Hz), 4.9 - 5.3 (1H, $\neg \neg \neg \vdash \Gamma$ s), 5.62 (2H, s), 6.95 (1H, s), 7.47 - 7.97 (3H, m), 8.18 (1H, d, J=8Hz), の他の製剤化に適した固体状、半固体状もしくは 液状の担体であり、また補助的に安定剤、濃厚化 剤、着色剤なよび芳香剤などを加えてもよい。 抗 閉組成物はまた、有効成分が製剤中で抗菌活性を 安定に維持するように、保存剤もしくは静菌剤を 含んでいることもできる。有効成分〔Ⅰ〕は病原菌 感染症の症状、もしくは腫瘍の症状に応じて所望 の効果を発揮するのに充分な量の抗菌組成物およ び抗腫瘍組成物中に含有させればよい。

この組成物を人に適用する場合、静脈内投与、 筋肉内投与もしくは経口投与することが望ましい。 目的化合物 [1] の投与量もしくは有効量は治療す べき個々の患者の年齢および状態によって変化す るが、人もしくは動物に投与する有効成分の1日 量は通常1~1000mg/kg体重の範囲で選択される。

ベンゾジアゼピン誘導体[I]の製造に使用する 原料化合物は下記のような方法で製造することが できる。

製造例1

元素分析 (C₂₀ H₁₉ N₈O₁₀ として)

計算值 C、52.06; H、4.15; N、9.11

測定值 C、51.95; H、3.95; N、9.08

(2) 1 - { 2 - = トロー 4 - (2 - = トロペンジル オキシ) - 5 - メトキシペンゾイル] - 4 - ヒド ロキシーレープロリン(6.179)と1,1ーカル ポニルジイミダゾール(4.359)と乾燥テトラヒ ドロフラン(100㎡)との混合物を窒素ガス雰囲 気中、40℃で1時間攪拌した。との溶液に水素 化アルミニウムリチウム (0.58を2回)を-10 でで攪拌下に加えた。混合物を同じ温度で10分 間攪拌した後、水(10㎡)を加えた。生成した 沈殿を沪別し、沪液を酢飲で p H 6 に調整し、減 圧蒸留に付した。残渣を酢酸エチルに溶解し、炭 酸水素ナトリウム水溶液および水で洗浄し、硫酸 マクネシウムで乾燥して活性炭処理し、沪過後減 圧下に蒸発乾固して、1-[2-ニトロー4-(2-ニトロベンジルオキシ)-5-メトキシベン ソイル] - 4 - ヒドロキシー L - 2 - ピロリジン カルブアルデヒド(4.59)を得た。分析用試料

特開昭57-131791(6)

はテトラヒドロフランから再結晶した。融点190 ~192℃(分解)

IR(ヌジョール) νmax: 1740, 1620cm⁻¹

NMR(DMSO-d₆) δppm: 1.87-2.27(2H, m),
2.98(1H, dd, J=10Hz, 3.4Hz), 3.56(1H,
dd, J=10Hz, 4Hz), 4.10-4.5(2H, m), 4.7
-5.0(1H, m), 5.63(2H, s), 7.14(1H, s),
7.5-8.0(3H, m)

製造例 2

(1) 製造例] (1) の方法と同様にして下記化合物を製造した。

1-(2-=トロー4-ペンジルオキシー5-メトキシペンゾイル)-4-ヒドロキシーL-プロリン

NMR(1MSO-d₆)δppm: 1.9-2.3(2H, m), 2.83
-3.2(1H, γα-γd, J=11Hz), 3.51(2H, dd, J=11Hz, 5Hz), 3.93(3H, s), 3.84.13(1H, m), 4.13-4.7(2H, m), 5.26(2H, s), 6.9(1H, s), 7.43(5H, s), 7.83(1H, s)

(2) 1 - (2 - ニトロー 4 - ペンジルオキシー 5 -

ル(1.949)と乾燥テトラヒドロフラン(100 ml)との混合物を 4 0 ℃で 2 時間攪拌した。 との 密液を水素化アルミニウムリチウム (150mg)と 乾燥テトラヒドロフラン(100㎡)との混合物に 窒素ガス雰囲気中、-10℃で満下した。との混 合物にさらに水素化アルミニウムリチウム(50 myを2回)を追加し、混合物を-10 Cで20分 間攪拌した。この混合物に水(200㎡)と酢酸エ チル(100ml)とを-20℃で加えた。不容物を **炉別した後、炉液の有機層を分離して取り、水洗** 後硫酸マグネシウムで乾燥し、活性炭処理して沪 過した後、容媒を減圧下に留去した。残渣を酢酸 エチル中で粉末化した後、炉取して、1-(2-ニトロー 4 ーペンジルオキシー5 ーメトキシベン ゾイル)- 4 - オキソーL - 2 - ピロリジンカル プアルデヒド(1.29)を得た。

IR (ヌジョール) vmax: 1730, 1635cm⁻¹

製造例3

(1) 2 - = トロー 4 - (4 - = トロペンジルオギシ) - 5 - メトキシペンゾイルクロリド(5.139)

メトキシベンソイル) - 4 - ヒドロキシー L - プロリン(3.3 g)とアセトン(100 ml)との混合物に窒素ガスを吹込みをがらジョーンズ試薬(9 ml)を加えた。との混合物を常温で10分間攪拌した後、溶媒を減圧下に留去し、残渣に酢酸エチルを加えた。有機層を傾斜して取り、水洗後硫酸マグネシウムで乾燥し、活性炭処理して沪過し、溶媒を減圧下に留去した。残渣を酢酸エチルージイソプロピルエーテル中で粉末化し、沪取して、1-(2-=トロー4-ペンジルオキシー5-メトキシベンゾイル) - 4 - オキソーL - プロリン(1.75 g)を得た。

IR(メジョール) vmax: 1760cm 1

NMR (LMSO - d₆) δ p pm : 2.2 - 3.4 (2H, m), 3.4 -4.0 (2H, m), 3.94 (3H, s), 4.08 - 4.6 (1H, m), 5.24 (2H, s), 7.0 (1H, s), 7.42 (5H, s), 7.8 (1H, s)

(3) 1-(2--) -4- ペンジルオキシー 5- メトキンペンゾイル)-4- オキソー L- プロリン (1.659) と N , N- カルボニルジイミダゾー

の乾燥テトラヒドロフラン(60ml)溶液をL-4ーチアソリンカルボン酸(2.059)とトリエチルフミン(4.29)と水(70ml)との混合物に常温で慣拌しながら加えた。混合物を1時間攪拌し、次いで減圧濃縮した。残った水溶液を濃塩酸でpH3に調整し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥後、活性炭処理して沪過した。沪液を減圧下に蒸発乾固した。残渣ロー4ー(4ーニトロベンジルオキシ)-5ーメトキシベンゾイル)-L-4ーチアゾリンカルボン酸(5.139)を得た。融点115~117℃。

IR($x \ni = -n$) ν max: 3500, 1730, 1630 cm^{-1} NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 3.0-3.5(2H, m), 3.98
(3H, s), 4-5.2(3H, m), 5.43(2H, s), 7.0
(1H, d, J=1Hz), 7.73(2H, d, J=8Hz),
7.85(1H, s), 8.27(2H, d, J=8Hz)

(2) 3 - (2-=トロー4-(4-=トロベンジルオキシ) - 5 - メトキシベンゾイル) - L - 4 - チアゾリンカルボン餃(1.79) と 1, 1 - カルボ

特開昭57-131791(プ)

ニルジイミダゾール(1.29)と乾燥テトラヒドロ フラン(50 ml)との混合物を40 にて2時間攪拌 して均一な俗液を得た。との俗液を水素化アルミ ニウムリチウム(100呀)と乾燥テトラヒドロフ ラン(50ml)との混合物に窒素ガス雰囲気中、-10℃で滴下した。との混合物に水素化アルミニ ウムリチウム (100%を3回)を同じ温度で攪拌 下に追加し、これに水(10㎡)を加えた。混合物 を酢酸でPH5に調整し、減圧下に溶媒を留去し た。残渣を酢酸エチル(100㎡)に溶解し、不溶 物を沪別した。沪液を炭酸水業ナトリウム水溶液 および水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した 後、活性炭処理して沪過した。沪液を減圧下に蒸 留した。残渣をエーテル中で粉末化して、3-(2---トロー4-(4---トロペンジルオキシ) - 5 - メトキシペンゾイル) - L - 4 - チアゾリ ジンカルプアルデヒド(550哩)を得た。

IR $(\cancel{3}\cancel{2}\cancel{3}-\cancel{n})$ ν max: 1740. 1620 cm^{-1} NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 3.0-3.67(2H, m), 3.77-4.57(3H, m), 4.0(3H, s), 5.43(2H,

(2H, m), 3.07 - 3.73(2H, m), 4.0 - 4.53 (2H, m)

元素分析 (C10 H₁₇ N₁O₅ として)

"計算值 C、51.97; H、7.41; N、6.06

測定值 C、52.01; H、7.57; N、6.20

 5), 7.27(1H, s), 7.74(2H, d, J=9Hz), 7.87(1H, s), 8.3(2H, d, J=9Hz), 9.67(1H, 7D-Fs)

製造例4

(1)水ージオキサン50%(V/V) 混合物(22) に4ーとドロキシーLープロリン(1318)、トリエチルアミン(3038) および2ー(tertープトキシカルボニルオキシイミノ)ー2ーフェニルアセトニリル(2708)を加えた。混合物を常温で5時間境拌し、塩化メチレン(300㎡で3回)で抽出した。水溶液の方を濃塩酸でpH3に調整し、この酸性化した溶液を酢酸エチル(500㎡で5回)で抽出した。抽出液を食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後沪過し、溶媒を減圧下にの対象でで、Nーtertープトキシカルボニルー4ーとドロキシーLープロリン(1778)を無色の油状物として得た。分析用試料は酢酸エチルから再結晶した。融点126~127℃。

IR(純物質) μmax: 3350, 1730, 1655 cm⁻¹ NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 1.4(9H, s), 1.8-2.4

ドロキシー L -: プロリンジフェニルメチルエステル (2568)を得た。融点 103~104 C。

1R($z \ge 1 - \mu$) ν max: 3500. 1720. 1690 cm⁻¹ NMR(DMSO-d₆) δ ppm: $\frac{1}{1}$ $\frac{17}{38}$ (8) 9H.

> 1.77-2.33(2H, m), 3.13-3.67(2H, m), 4.1-4.63(2H, m), 5.10(1H, d, J=4Hz), 6.83(S))1H, 7.38(10H, s),

元素分析 (C28 H27 N1 O5 として)

計算值 C、69.50; H、6.85; N、8.52

測定值 C、69.55; H、6.89; N、3.53

(3)氷冷したトリフルオロ酢酸(24ml)のピリジン(48ml)俗液にN-tertープトキシカルボニルー4ーヒドロキシーLープロリンジフェニルメチルエステル(236g)のジメチルスルホキシド(500ml)俗液を加えた。との俗液にN,Nージシクロヘキシルカルボジイミド(372g)を加え、常温で一夜攪拌を継続した。反応混合物をエーテル(31)で希状して、これにシュウ酸(162g)のメタノール(500ml)俗液を加えた。二酸化炭素ガスの発生が終了した後、水(500ml)を混合

特開昭57-131791(8)

物に加えた。折出した沈殿を沪過し、有機層を取って炭酸水業ナトリウム水溶液で洗浄した後、水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥し、沪過後減圧下に蒸発乾固した。残渣をエーテルーへキサン中で粉末化した。粉末をヘキサンで洗浄し、エーテルから再結晶して、Nーtertーブトキシカルボニルー 4ーオキソーレープロリンジフェニルメチルエステル(1979)を得た。融点 97~98 で。

IR(z_{3} - ν) ν max: 1760, 1740, 1700 cm⁻¹

NMR(DMSO-d₆) δ ppm: $\frac{1.27 {8 \choose S}}{1.4 {S \choose S}}$ 9H, 2.45 (
1H, dd, J=18Hz, 3Hz), 3.27(1H, dd, J=
18Hz, 10Hz), 3.65(1H, d, J=18Hz), 3.98
(1H, d, J=18Hz), 4.82(1H, dd, J=10Hz,
3Hz), 6.86(1H, s), 7.35(10H, s),

元素分析 (C₂₈ H₂₅ N₁O₅ として)

計算值 C、69.86; H、6.37; N、3.53

測定值 C、69.60; H、6.47; N、3.72

(4)トリエチルアミン(7.678)のエタノール(50ml) 容液を N - tert-プトキシカルポニルー 4 - オキソー L - プロリンジフェニルメチルエステル

7.30 (10H, s)

(5) N-tert-ブトキシカルボニルー 4-メトキシイミノー L-プロリンジフェニルメチルエステル (5.0 g) とメタノール (50 ml)との混合物を氷水浴で冷却しながら、これに塩化水素ガスで飽和したメタノール (20 ml)を加えた。この混合物を3~5 でで3時間攪拌した。この溶液を減圧濃縮し、残った水溶液を炭酸水素ナトリウム水溶液でpH8.0 に調整し、酢酸エチルで抽出した。有機簡を分離して取り、水洗後硫酸マグネシウムで乾燥し、活性炭処埋後炉過し、溶媒を減圧下に留去して、4-メトキシイミノーL-プロリンジフェニルメチルエステル (2.5 g)を褐色の油状物として得た。

IR(¬1/μΔ) νmax: 3330, 1735 cm⁻¹

NMR(CDC Y 3) δ ppm: 2.7 - 3.03(3H, m), 3.6 - 3.83(2H, m), 3.85(3H, s), 3.9 - 4.25(1H, m), 6.90(1H, s), 7.33(10H, s)

(6) 2 - = トロー4ー(4 - = トロペンジルオキシ) - 5 - メトキシ安息香酸(4.4 9)とペンゼン((15.0g)、Nーメチルヒドロキシルアミン塩製塩(6.34g)、Nーメチルヒドロキシルアミン塩製塩(6.34g)およびエタノール(50㎡)の混合物に加えた。この溶液を攪拌しながら50℃に6時間加熱した後、溶媒を減圧下に留去した。残産を酢酸エチルと水とに溶解した。有機層を分離し、溶酸マグネシウムで乾燥した後、炉過し、溶媒を減圧下に留出して、淡褐色の地状物(14.8g)を得た。この油状物を少量のペンゼンに溶解し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。ローヘキサン、次ロピルエーテルで溶出して、Nーtertーブトキシカルボニルー4ーメトキシイミノーレープロリンジフェニルメチルエステル(8.5g)を無色の粉末として得た。分析・川試料はシイソプロピルエーテルから再結晶した。触点108~112℃。

IR($\cancel{S}\cancel{9}_9 - \cancel{n}$) ν max: 1745, 1695 cm^{-1} NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 1.13-1.57(9H, m), 2.73-3.13(8H, m), 3.83(8H, s), 4.20 (2H, s), 4.47-4.83(1H, m), 6.87(1H, s),

50ml)との混合物に塩化チオニル(6.0 g) のべ ンゼン(50㎡)溶液を加えた。この混合物を攪拌 下に2時間還流した後、減圧下に蒸発乾固した。 残渣にベンゼンを加えて再度蒸発乾固し、残渣を 酢酸エチルに溶解した。この溶液を氷水浴中で冷 却した4-メトキシイミノーL-プロリンジフェ ニルメチルエステル(4.19)、トリエチルアミン (2.09) および酢酸エチル (50㎡) の混合物に加 えた。混合物を常温で2時間攪拌した後、水洗し た。有機磨を分離して取り、硫酸マグネシウムで 乾燥し、溶煤を減圧下に留去した。油状残渣を酢 **竣エチルーエーテルで再結晶し、粉砕し、沪過し** て、1-〔2-ニトロー4-〔4-ニトロペンジ ルオキシ)-5-メトキシベンゾイル]-4-メ トキシイミノーLープロリンジフェニルメチルエ ステル(8.19)を得た。分析用試料は酢酸エチル - エタノールから再結晶した。融点145~147 で(分解)。

> IR($\mathcal{S}\mathcal{S}_3 + \mathcal{N}$) ν max: 1740, 1650 cm⁻¹ NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 2.77-3.56(2H, m).

特開昭57-131791(9)

 $\frac{3.63}{3.75}$ $\left\{\frac{8}{8}\right\}$ 3H, 3.95(3H, s), 4.0 - 5.3(3H, m), 5.48(2H, s), 6.92(1H, m), 7.28(1H, s), 7.42(10H, s), 7.79(2H, d, J=9Hz), 7.93(1H, s), 8.33(2H, d, J=9Hz)

(7) 1 - 〔2 - ニトロー4 - 〔4 - ニトロベンジルオキシ) - 5 - メトキシベンゾイル〕 - 4 - メトキシイミノーL - プロリンジフェニルメチルエステル〔5.479〕とアニソール〔3㎡〕との混合物にトリフルオロ酢酸〔9㎡〕を加えた。この溶液を常温で30分間攪拌した。この溶液にジイソプロピルエーテルを加え、析出した沈殿を戸取して、1 - 〔2 - ニトロー4 - 〔4 - ニトロベンジルオキシブー5 - メトキシベンゾイル〕 - 4 - メトキシイミノーL - プロリン〔4.479〕を得た。

IR (x 2 g - μ) νmax: 1735. 1650 cm⁻¹

NMR (DMSO-d₆) δppm: 2.72-3.32 (2H, m),
3.72 (S) 3H, 4.0 (3H, s). 4.12-4.6 (2H,
m), 4.6-5.0 (1H, m), 5.43 (2H, s), 7.04 (
1H, s), 7.72 (2H, d, J=9Hz, 2H), 7.84 (1H,
s), 8.26 (2H, d, J=9Hz)

IR(\varnothing 3- \varkappa) ν max: 1720. 1690 cm⁻¹

NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 2.6-3.6(2H, m),

3.70(S) 3H, 3.97(3H, s), 4.0-5.0 (3H, m), 5.42(2H, s), 7.12(1H, s), 7.71(2H, d, J=9Hz), 7.82(1H, s), 8.25(2H, d, J=9Hz), 10.16(1H, s)

製造例 5

IR(フイルム) vmax: 2230, 1740, 1700 cm-1

(8) 1 - { 2 - = トロー 4 - (4 - = トロベンジル オキシ)-5-メトキシペンソイル]-4-メト キシイミノーLープロリン(3.19)、N, N'ーカ ルポニルジイミダゾール(2.069)および乾燥テ トラヒドロフラン (200㎡) の混合物を 40 ℃で 2時間攪拌した。との溶液を水業化アルミニウム リチウム (200m)および乾燥テトラヒドロフラ ン(100㎡)の混合物に窒素ガス雰囲気中、-10 **てで滴下した。この混合物に水素化アルミニウム** リチウム(200mを2回)を追加した。この混合 物に水(200㎡)を-20 にで加えた。 混合物を 酢酸で p H 5.0 に調整し、酢酸エチルを加えた。 有機層を分離して取り、水洗後硫酸マクネシウム で乾燥し、沪過した後、溶媒を減圧下に留去した。 残渣を酢蝦エチルに溶解し、シリカゲルクロマト クラフィーに付した。酢蟹エチルで熔出して、1 - [2 - ニトロー4ー(4 - ニトロペンジルオキ シ」-5-メトキシペンソイル] - 4 - メトキシ イミノーL-2-ピロリジンカルプアルデヒド(700m)を黄色粉末として得た。

NMR(CDC\$**, δppm: 1.2-1.6(9H, m), 2.7-3.3(2H, m), 4.2-4.5(2H, m), 4.5-4.87 (1H, m), 5.1-5.4(1H, m), 6.9(1H, s), 7.33 (10H, s)

(2) Nー tertーブトキシカルボニルー4ーシアノメチレンーLープロリンジフェニルメチルエステル(9.178)をメタノール(50㎡)に俗解した。この俗液に塩化水素ガスを飽和したメタノール(20㎡)を加えた。俗液を室温で4時間攪拌した後、水水浴で冷却し、トリエチルアミンでpH8.0に調整した後、減圧下に俗媒を留去した。汚液を水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥し、活性炭処理後戸過し、減圧下に俗媒を留去して、4ーシアノメチレンーLープロリンジフェニルメチルエステル(4.329)を褐色の油状物として得た。

IR(7/πΔ) νmax: 3340, 2200, 1720 cm⁻¹

NMR(DMSO-d₆) δppm: 2.68-3.0(2H, m),

3.36-3.8(2H, m), 3.88-4.2(1H, m), 5.5
5.72(1H, m), 6.8(1H, s), 7.16-7.5(10H,

m)

(3) 2 ーニトロー4 ーベンジルオキシー 5 ーメトキシベンゾイルクロリド (4.329)と4ーシアノメチレンーLープロリンジフェニルメチルエステル (4.289)とを酢酸エチル (80ml)に溶解し、この溶液を氷水浴中で冷却した。この溶液にトリエチルアミン (1.359)の酢酸エチル (20ml)溶液を加え、常温で2時間攪拌した。反応混合物を水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、活性炭処埋し、溶媒を減圧下に留去して、1 ー (2 ーニトロー4 ーベンジルオキシー5 ーメトキシベンゾイル)ー4 ーシアノメチレンーLープロリンジフェニルメチルエステル (7.69)を褐色の油状物として得た。

NMR (DMSO – d_6) δ p pm : 2.9 – 4.0 (4H, m), 3.9 (3H, s), 4.1 – 4.5 (1H, m), 5.28 (2H, s), 5.6 – 6.1 (1H, m), 6.87 (1H, s), 7.1 – 7.6 (16H, m), 7.83 (1H, s)

(4) 1 - (2 - = トロー 4 - ペンジルオキシー 5 -メトキシペンソイル) - 4 - シアノメチレン- L

物に水素化アルミニウムリチウム(100mを2回)を追加した。この混合物に水(20ml)と酢酸エチル(300ml)とを-20でで加えた。不容物を沪別し、沪液の有機屬を分離して取り、水洗して硫酸マグネシウムで乾燥した後、活性炭処理して沪過し、減圧下に容謀を留去して1-(2-ニトロー4-ペンジルオキシー5-メトキシペンゾイル)-4-シアノメチレン-L-2-ピロリジンカルプアルデヒド(2.99)を黄色粉末として得た。

IR(ヌショール) νmax: 2240, 1730, 1640 cm⁻¹ 次に、この発明を実施例により説明する。

実施例1

1-[2-=トロー4-(2-=トロベンジルオキシ)-5-メトキシベンゾイル]-4-ヒドロキシーL-2-ピロリジンカルプアルデヒド(2.549)のテトラヒドロフラン(200ml)溶液を10%パラジウムー炭素(1.79+1.59)を触媒として、常温で3時間水素添加した。触媒を炉別し、炉液を減圧濃縮した。生成した沈殿を炉取し、酢毀エチルで洗浄し、一夜風乾して、1.2.3.112

ープロリンジフェニルメチルエステル(4.69)とフニソール(2ml)との混合物にトリフルオロ酢酸(6ml)を加え、この俗液を常温で2時間攪拌した。この俗液化酢酸エチルを加えた。折出した沈殿を戸取して1-(2-=トロ-4-ペンジルオキシー5-メトキシベンゾイル)-4-シアノメ・チレン-L-プロリン(3.49)を得た。

1R(ヌショール) μmax: 2240. 1745. 1650 cm⁻¹

NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 2.9-3.3(2H, m), 3.5

-4.0(2H, m), 3.97(3H, s), 4.1-4.5(1H, m), 5.27(2H, s), 5.6-6.0(1H, m), 7.03(1H, s), 7.6(5H, s), 7.87(1H, s)

(5) 1 - (2 - ニトロー 4 - ベンジルオキシー 5 - メトキシペンゾイル) - 4 - シアノメチレンー L - プロリン(3.3 g)とN,N - カルボニルジイミダソール(3.7 g)と乾燥テトラヒドロフラン(200 ml)との混合物を 40 でで 2 時間攪拌した。この容液を水素化アルミニウムリチウム(400 mg)の乾燥テトラヒドロフラン(50 ml)中混合物に窒素ガス雰囲気中-10 でで滴下した。この混合

ーテトラヒドロー 2、8 ー ジヒドロキシー5 ー オキソー 7 ー メトキシー 5 H ー ピロロ [2, 1 - C] [1.4] ペンゾジアゼピン (888m)を得た。 戸液と洗液とを合わせて、 容媒を減圧下に留去した。 残渣をエーテル中で粉末化して上記と同じ化合物 (445m)を得た。 融点 155 C (分解)。

IR($\cancel{39}_{3}$ - \cancel{N}) vmax: 3320, 1595, 1455, 1430, 1270 cm⁻¹

NMR (DMSO - d₆) δ ppm : 1.6 - 2.17 (2H, m), 2.83 - 4.0 (3H, m), 3.62 (3H, s), 4.0 - 4.5 (1H, m), 6.13 (1H, s), 7.28 (1H, d, J=4Hz). 7.37 (1H, s)

実施例2

(1) 1 - (2-=トロー4-ベンジルオキシー5-メトキシベンゾイル) - 4-オキソーL-2-ピロリジンカルプアルデヒド(1.09)の酢酸エチル(80ml)溶液を5%パラジウム-硫酸パリウム(1.49)を触媒として、常温で3時間水素化した。触媒を戸別した後、戸液を減圧下に蒸発乾固し、残渣を酢酸エチル中で粉砕し、戸取して1.2.3.

特開昭57-131791 (11)

11aーテトラヒドロー 2,5 ージオキソー 7 ーメトキシー 8 ーベンジルオキシー 5 H ーピロロ [2,1 ー C] [1.4]ベンゾジアゼピン (0.859)を得た。

NMR(DMSO - d₆) δ ppm: 3.0 - 4.0(3H, m).3.95 (3H, s), 4.1 - 4.67(1H, m), 5.26(2H, s), 7.02(1H, s), 7.43(5H, s), 7.65(1H, s), 7.83(1H, d, J=3Hz)

(2) 1.2.3.118ーテトラヒドロー2.5ージオキソー7ーメトキシー8ーベンジルオキシー5 Hーピロロ[2,1-C][1.4]ベンゾジアゼピン(0.8 タ)をメタノール(30 ml)および酢酸エチル(70 ml)に溶解した。この溶液を10%パラジウムー炭素(500m)を触媒として、常温で30分間水液添加した後、沪過した。沪液を減圧蒸留して残渣をメタノールと酢酸エチルとの混合溶媒(1:20)中で粉末化し、沪過して、1,2,3,118ーテトラヒドロー2,5ージオキソー7ーメトキシー8ーヒドロキシー5 Hーピロロ[2.1-C][1.4]ベンゾジアゼピン(193m)を得た。

 $^{\circ}C$

IR(スジョール) νmax: 3350. 1610 cm⁻¹

NMR(DMSO-d₆) δppm: 3.0-3.5 (2H, m).3.76

(3H, s), 3.9-4.8 (3H, m), 7.0 (1H, s),

7.16 (1H, s), 7.62 (1H, プロード s)

実施例 4

1-〔2-=トロー4-〔4-=トロペンジルオキシ)-5-メトキシペンゾイル〕-4-メトキシイミノーL-2-ピロリジンカルプアルデヒド(650m)の酢酸エチル(60m)溶液を5%パラジウムー硫酸パリウム(1.89)を触媒として、常温で4時間水素添加した。触媒を炉別した後、炉液を減圧下に蒸発乾固した。残渣を酢酸エチルージイソプロピルエーテル中で粉末化し、炉過して1、2、3、11a-テトラヒドロー2-メトキシイミノー5-オキソー7-メトキシー8-ヒドロキシー5H-ピロロ〔2、1-C〕[1、4〕ペンゾジアゼピン(184m)を得た。

IR($\cancel{2}\cancel{2} - \cancel{n}$) ν max: 1620, 1520 cm^{-1} NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 2.5-3.1 (2H, m), 3.1 IR($\mathcal{S}_3 - \mathcal{N}$) ν max: 1740, 1600 cm⁻¹ NMR(DMSO- θ_6) δ ppm: 3.0-4.0(3H, m), 2.5

NMR (DMSO-d₆) dppm: 3.0-4.0(3H, m), 2.5
-4.0(4H, m), 3.76(3H, s), 4.0-4.5(1H, m), 6.66(1H, s), 6.80(1H, d, J=4Hz),
7.60(1H, s)

実施例3

3-〔2-=トロー4-〔4-=トロペンジルオキシ)-5-メトキシベンゾイル〕-L-4ーチアソリジンカルプアルデヒド(300m)を酢酸エチル(60ml)とメタノール(20ml)との混合密媒に溶解した。この溶液をパラジウムー硫酸パリウム(250m)を触媒として、常温で2時間水素添加し、この反応混合物に10%パラジウムー炭薬(200m)を加えて、水菜添加をさらに2時間継続した。触媒を沪別し、沪液を減圧下に蒸発乾間した。残渣をエーテルがよび酢酸エチルーエーテル(1:2)で粉末化して、1.113-ジヒドロー5-オキソー7-メトキシー3-ヒドロキシー3H、5H-チアソロ〔4,3-C〕〔1.4〕ペンソップゼピン(41m)を得た。融点187~188

-4.1(2H, m), 3.80(3H, s), 3.83(3H, s), 4.1-4.67(1H, m), 6.58(1H, s), 7.02(1H, s), 7.24(1H, d, J=3Hz), 10.23(1H, s)

実施例5

1-(2-=トロー4-ベンジルオキシー5-メトキシベンゾイル)-4-シアノメチレン-L-2-ピロリジンカルブアルデヒド(298)をメタノール(10ml)と酢酸エチル(150ml)との混合溶媒に溶解した。この溶液を10%パラジウムー炭素(400m)を触媒として、常温で2時間水素添加した。触媒を沪別した後、沪液を減圧下に蒸発乾励した。残渣を酢酸エチルージイソプロピルエーテル(1:2)中で粉末化して、1.2.3、11a-テトラヒドロー2-シアノメチレンー5-オキソー7-メトキシー8-ヒドロキシー5H-ピロロ[2、1-C][1、4]ベンゾジアゼピン(635m)を得た。

IR($\cancel{3}\cancel{3} = -\mathcal{N}$): 1620, 1600 cm⁻¹
NMR(DMSO-d₆) δ ppm: 3.23-4.0(4H, m), 3.8(3H, s), 4.1-4.5(1H, m), 5.0-5.3(1H,

m), 7.0 (1H, s), 7.2 (1H, d, J=4Hz), 7.76 (1H, s)

実施例 6

1.2.3.11aーテトラヒドロー2.8ージヒドロキシー5ーオキソー7ーメトキシー5日ーピロロ(2,1-C)[1.4]ペンソジアゼピン(400 m)のメタノール(100m)溶液を冷蔵庫中に5日間放置した。容媒を減圧下に留去した後、残渣をエチルエーテルー酢酸エチル(1:1)中で粉末化して、1.2.3,10,11,11aーヘキサヒドロー2.8ージヒドロキシー5ーオキソー7.11ージメトキシー5日ーピロロ(2,1-C)[1.4]ペンゾジアゼピン(310m)を黄色粉末として得た。

NMR (DMSO - d_6) δ p pm: 1.57 - 2.4 (2H, m), 3.0 - 4.0 (3H, m), 3.17 (3H, s), 3.63 (3H, s), 4.0 - 4.5 (1H, m), 6.28 (1H, s), 7.0 (1H, s), 7.31 (1H, d, J=6Hz)

特許出願人 藤沢薬品工業株式会社 代 埋 人 弁理士 青 木 高

